This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

```
File 351:Derwent WPI 1963-2000/UD,UM &UP=200106
        (c) 2001 Derwent Info Ltd
*File 351: Price changes as of 1/1/01. Please see HELP RATES 351.
  72 Updates in 2001. Please see HELP NEWS 351 for details.
       Set Items Description
            ____
  ? e pn=jp 61167663
       Items
              Index-term
 Ref
           1
              PN=JP 61167661
 E1
           1 PN=JP 61167662
 E2
           1 *PN=JP 61167663
 E3
              PN=JP 61167664
 E4
           1
              PN=JP 61167665
  E5
           1
              PN=JP 61167666
           1
  E6
           1
              PN=JP 61167667
  E7
              PN=JP 61167668
           1
  E8
              PN=JP 61167669
  E9
           1
              PN=JP 6116767
           1
  E10
           1 PN=JP 61167670
  E11
            1 PN=JP 61167671
  E12
           Enter P or PAGE for more
  ?s e3
                 1 PN="JP 61167663"
        S1
  ?t 1/9/1
   1/9/1
  DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
  (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
  004733454
  WPI Acc No: 1986-236796/198636
  XRAM Acc No: C86-102063
   Morphanthridine derivs. useful as antiulcer agent - prepd. by reaction of
   carboxy-morphanthridine with alkylamino alcohol
  Patent Assignee: OTSUKA PHARM CO LTD (SAKA )
  Number of Countries: 001 " Number of Patents: 002
  Patent Family:
                                                               Week
                                                     Date
                               Applicat No
                                              Kind
                Kind
                       Date
  Patent No
                                                   19850118
                                                              198636
                     19860729 JP 857854
                                               Α
                 Α
  JP 61167663
                                                             199432
                                                    19850118
                 B2 19940824 JP 857854
                                                Α
  JP 94065664
  Priority Applications (No Type Date): JP 857854 A 19850118
  Patent Details:
                                       Filing Notes
                           Main IPC
  Patent No Kind Lan Pg
  JP 61167663
                Α
                      21
                                       Based on patent JP 61167663
                      19 CO7D-223/20
  JP 94065664
                B2
  Abstract (Basic): JP 61167663 A
          Morphanthridine derivs. of formula (I) are new. In the formula R is
      H; Rl is H, COOH, -(A)n-COR4 (where A is lower alkylene; n is 0 or 1;
       R4 is lower alkylamino-lower alkoxy of (a); R5 is opt. hydroxylated
```

Morphanthridine derivs. of formula (I) are new. In the formula R is H; R1 is H, COOH, -(A)n-COR4 (where A is lower alkylene; n is 0 or 1; R4 is lower alkylamino-lower alkoxy of (a); R5 is opt. hydroxylated lower alkyl) or lower alkylaminocarbonyl; or R and R1 form a gp. =CHCOOR6 (where R6 is H or lower alkyl); R2 is H, carboxy-lower alkyl, lower alkoxycarbonyl-lower alkyl, opt. substd. phenyl-lower alkyl substd. by lower alkoxy, lower alkynyl, lower alkenyl or lower alkylaminocarbonyl-lower alkyl; R3 is H, lower alkoxy or halogen atom when R1 is H, R2 is carboxy-lower alkyl; when R1 is carboxy and R2 is H or Me, R3 is not H; except when R and R1 together form =CHCOOR6 and R2 is H or R and R1 together form -CHCOOH and R2 is lower alkyl when R3 is H or halogen atom.

(I) (where R = H, R1 = -(A)nCOR4, R4 = lower alkylamino-lower alkyloxy) are prepd. from cpds. of formula (II) on reaction with R70H (where R7 is lower alkylamino-lower alkyl).

USE/ADVANTAGE - (I) are useful as anti-ulcer agents, anti-inflammatory agents, cardiacs, anti-arrhythmics, or diuretics. (I) may be administered orally or parenterally (i.m., s.c., i.p.,



```
reactally) at doses of 0.6-50 mg/kg a day. (21pp Dwg.No.0/0)
Title Terms: MORPHANTHRIDINE; DERIVATIVE; USEFUL; ANTIULCER; AGENT;
  PREPARATION; REACT; CARBOXY; MORPHANTHRIDINE; ALKYLAMINO; ALCOHOL
Derwent Class: B02
International Patent Class (Main): C07D-223/20
International Patent Class (Additional): A61K-031/55; A61K-031/645;
  C07D-491/10; C07D-491/107
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): B06-D13; B12-D07; B12-E08; B12-F01; B12-G03
Chemical Fragment Codes (M2):
  *01* D013 D014 D022 E140 F011 F014 F553 G001 G010 G013 G100 H102 H181
       H201 H211 H401 H481 H541 H542 H543 H600 H602 H641 H716 H720 H721
       H722 H723 H731 H732 J0 J011 J012 J013 J014 J111 J171 J211 J271 J272
      J311 J371 J372 J373 J5 J521 L722 L9 L941 M210 M211 M212 M213 M214
       M215 M216 M220 M221 M222 M231 M232 M233 M240 M272 M273 M280 M281
       M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M320 M321 M322 M331 M332 M333
       M340 M342 M343 M349 M372 M373 M381 M383 M391 M412 M511 M520 M521
       M530 M531 M540 M710 M903 P420 P521 P522 P722 P738 8636-13601-N
Derwent Registry Numbers: 0705-S
Generic Compound Numbers: 8636-13601-N
?e pn=de 3326641
Ref
      Items Index-term
         1 PN=DE 3326639
E1
          1 PN=DE 3326640
E2
         1 *PN=DE, 3326641
E3
         1 PN=DE 3326642
E4
         1 PN=DE 3326643
E5
         1 PN=DE 3326644
E6
          1 PN=DE 3326646
E7
E8
         1 PN=DE 3326647
         1 PN=DE 3326648
E9
E10
         1 PN=DE 3326649
         1 PN=DE 3326650
E11
         1 PN=DE 3326651
E12
         Enter P or PAGE for more
               1 PN="DE 3326641"
      S2
```

?t 2/9/1

四公開特許公報(A) 昭61-167663

spint_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和61年(1986)7月29日

C 07 D 223/20 491/107 31/55 // A 61 K

ABE ABP ABQ ACL ACX 8413-4C 7169-4C

塞查證求 未請求 発明の数 1 (全21頁)

60発明の名称

モルフアントリジン誘導体

昭60-7854 創特 願

昭60(1985)1月18日 **29出** 顧

田 明 千 仍発 者

男

最

岐阜市日光町2丁目30

明 者 個発

H 上

础 之

徳島市南庄町3丁目8番地の1

明 者 Л 四発

徳島市川内町大松774番地の1

大塚製薬株式会社 创出 顥 人

東京都千代田区神田町町2丁目9番地

外2名 英二 瑘 弁理士 三枝 砂代

セレフアットリジッ辞事体 発明の名称 特許請求の範囲

一般式

「弦中R 比水密图于を示す。 Rt **过水聚原子**、 原中与 1 兹、兹 -(A)_-CORA (A は任級 キレン菇、#は0又は1、RA は低級ア ルアミノ低級アルコキシ苗又は慈 __R³(R³ は団換盐として水酸萜を有す るととのある低級アルキル鉄)をそれぞれ尔 す。)又は低級アルキルアニノカルポニル巻 を示す。またRとR1とは共に苗-CHCOOR6 (RG 仕水袋田子又は低級殿アルキル薪を示す。) を示すこともできる。 R^z は水素原子、カル

コキシカルポニル低級アルキル盐、フェ ニル環上に軽換薪として低級アルコキ シ兹を 有することのあるフェニル低級アルキ ル苗、 アルキニル兹、低級アルケニル兹又は低 級アルキルアミノカルボニル低級アルキル箱 は太武原子、低級アルコ キシ筋 又はハロゲン原子を示す。但し 21 が 水東原 子会示广场合化住R^R 住力见求中乡任殿尸儿 キル蘇を示すものとし、また Rt が A D R 平 シ蘇を示し且つ R^Z が水霧原子又はメテル磁 を示す場合にはR3 は水素原子であつてはな らない。更にR³ が水珠原子又はハログン原 子を示す場合には、Rと R^1 とが共に基 **_CACOOR**⁶を示し且つ R² が水器原子である 場合及びRとR¹ が共に基一CHCOOHを 尔し且 つだ が低級アルキル前である場合を除く。) て表わされるモルファントリジン辞事体。

発明の詳細な説明

<u>商級上の利用分野</u>

本発明は、新規なセシファントリジン誘導体に関する。

発明の展示

本角明のモルファットリジン誘導体は、文献朱 敬の新規化合物であつて、下記一般式(1)で変わされる。

(式中R は水素原子を示す。 R^1 は水素原子、 カルボキシル益、基 $-(A)_n$ - COR^k (A は低級アルキレン苗、 = は0 又は1 、 R^k は低級アルキルアニノ低級アルコキシ苗又は基-R- $N-R^5$ (R^5 は曖換諾として水酸基を有することのある低級アルキル基)をそれぞれ示す。)又は低

つ R2 が水森原子である場合及び R と R¹ とが 选二/ 共 KVCHCOOH を示し且つ R²² が低級アルキル茲 である場合を除く。)

本類明の化合物は、強心作用、抗不整殿作用、利泉作用、消炎作用及び抗液瘍作用を有し、例えば強心前、不整殿の治療剤、利泉剤、削炎剤、腎 放痰、十二指路液瘍等の消化器の治療剤として有 用である。

本明報祭にかいて、低級アルキルアニノ低級ア ルコキシ並としては、メテルアニノメトキシ、エ チルアニノメトキシ、プロピルアニノメトキシ、イ ソプロピルアニノメトキシ、プチルアニノメト キシ、イソブチルアニノメトキシ、ペンチルアニ ノメトキシ、ヘキシルアニノメトキシ、2 - メチ ルアニノゴロ ボキシ、4 - メチルアニノ ブトキシ、5 - メチルアニノベンチルアニノ ーメチルアニノヘキシルオキシ、1.1 - ジメチル

級アルキルアミノ任級アルキルアミノカルポニ お茶を示す。またRとRL とは共化器 -CHCOOR6(R6 は水素原子又は低級アルキル 益を示す。)を示すとともできる。 🧬 は水素 ぼ子、カルボキシ佐数アルキル薬、低級アルキ ル基、低級アルコキシカルポニル低級アルキル 美、フェニル環上に要換器として低級アルコキ シ薪を有することのあるフェニル低級アルキル 兼、低級アルキニル苗、低級アルケニル基义は 低級アルキルアミノカルポニル低級アルキル茲 を示す。R3 は水森原子、低級アルコキシ華又 はハロゲン原子を示す。低し R1 が水煮原子を 京才場合にはR2 はカルボ中シ低級アル中ル茲 を示すものとし、せた 凡 が力がスキシ 芸を示 し且つ R2 が水素原子又はメチル筋を示す場合 化はR3 は水素原子であつてはならたい。更に R3 が水霖原子又はハロゲン原子を示す場合に は、RとR1 とが共化第一CHCOOR® を示し且

- 2 - メチルアミノロトキシ、 2 - メチルー 3 -メチルアニノ プロポキシ、ジメチルアニノメトキ シ、ジェチルアニノメトキシ、ジブロピ ルアミノ メトキシ、ガイソプロピルアニノメトキシ、ガブ チルアミノメトキシ、ゴベンチルアミノメトキシ ジハキシルアミノメトキシ、2 - ジメデルアミノ エトキシ、3ージエチルアミノラロポ キシ、2ー ジェチルアミノエトキシ、2 - ジイソ プロピルア ミソエトキシ、 4ージブチルアミノブ トキシ、 5 - 5 ペンチルアミノペンチルオキシ、 6 - 5 ヘキ シルアヒノヘキシルオキシ、トリメチルアンモニ ウムメトキシ、 2 ーメチルジエチルア ンモニウム エトキシ、トーエチルジプロピルアン ゼニウムエ トキシ、3-プロビルジブチルアンモニウムプロ まキシ、4-フチルジメテルアンモニ ウムフトキ シ、 ラーヘキシ かジメチルアンモニウ ム ヘンチル オキシ、6-ペンチルジエチルアンモ 二 ウムヘキ シルオキシ、 2 ートリエチルアシモニ ウムエトキ シ 基等の アルヤル 基が投票 及 1 ~ 6 の 底 個 又 は 分 検 徴 状 ア ル ヤ ル 基 で あ り 且 つ ア ル コ ヤ シ 基 が 炭 素 殴 1 ~ 6 の 底 観 又 は 分 柱 鎖 状 ア ル コ ヤ シ 基 で あ る ア ル ヤ ル ア ミ ノ ア ル コ ヤ シ 基 を 例 示 で き る。

世換益として水酸基を育するととのある低級アルキル語としては、メデル、フラル、ペンテル、イソブラル、ペンテル、イソブラル、ペンテル、ペックロセル、フテル、スーセドロキシステル、スーセドロキシブラル、ラーヒドロキシブラル、カーとドロキシブラル、ユーメテルーファントロキシブロビル 数字の 質数 として 放 数 数 1 ~ 6 の 直 数 又 は 分 校 飲 秋 アルキル あを 例示できる。

低級アルキレン苗としては、メチレン、エチレン、 トリメチレン、メチルメチレン、エチルメチレン、 2-メチルトリメチレン、 2.2 - ジメチルトリメ チレン、1 - メチルトリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン等等の炭素数 1 ~ 6 の底段又は分枝似状アルキレン基を研示できる。

低級アルキルアミノ 低級アルキルアミノカルボニルがは、メテルアミノメテルアミノカルボニル、 ゴロじルアミノメチルアミノカルボニル、 ブロじルアミノメチルアミノカルボニル、 ブテルアミノカルボニル、 ブテルアミノカルボニル、 イソブテルアミノカルボニル、 ペキシルアミノメチルアミノカルボニル、 1 ーメチルアミノカルボニル、 1 ーメチルアミノカルボニル、 5 ーメチルアミノカルボニル、 5 ーメチルアミノカルボニル、 5 ーメチルアミノカルボニル、 5 ーメチルアミノカルボニル、 1 ・メテルアミノカルボニル、 5 ーメチルアミノベンチルアミノカルボニル、 6 ・メチルアミノベンチルアミノカルボニル、 1.1 ージ

メチルー 2 ーメチルアミノエチルアミノカルボニ ル、2 - メチルー3 - メチルアミノブロビルアミ ノカルポニル、ジメチルアミノメチルアミノカル ポニル、 ジェチルアミノメチルアミノカルボニル、 ジブロビルアミノメチルアミノカルボニル、 ジイ ソプロビルアミノメチルアミノカルホニル、ジブ チルアミノメチルアミノカルボニル、ガベッチル アミノメチルアミノカルボニル、ジヘキシルアミ ノメチルアミノカルポニル、 2 ージメチルアミノ エチルアミノカルポニル、ラージェチルアミップ ロビルアミノカルボニル、 2 - ジェチルアミノェ チルアミノカルボニル、 2 ージイソブロゼルアミ ノエチルアミノカルボニル、 4 ージブチルアミノ **ラチルアミノカルボニル、ラージベッチルアミノ** ペッチルアミノカルボニル、 6 ージヘキシルアミ ・ノヘキシルアミノカルボニル、トリメチルアンモ ニウムメチルアモノカルポニル、 2-メチルジェ チルアンモニウムエチルアミノカルポニル、 (-

カルボキシ低級アルキル茲としては、 カルボキシメチル、 2 ーカルボキシエチル、 1 ー カルボキシブロじル、 4 ーカルボキシブテル、 5 ーカルボキシベンチル、 6 ーカルボキシベヤシル、 1.1 ージメチルー2 ー カルボキシエチル、 2 ーメチルー3 ーカルボキシ プロビル

基等のカルボキシル基が環境した炭素板!~6の 変数又は分核製状アルキル基を研示できる。

低級アルキル苗としては、メチル、エチル、ブロビル、イソブロビル、ブチル、イソブラビル、ブチル、イソブテル、ペシル苗等の炭素数 1 ~ 6 の 収 般又は 分 技 鎖 状 ア ル 中 ル 苗 を 例示できる。

を有するととのもるフェニル体級アルキル としては、 ペッジル、 2 ーフェニルエチル、 1 ーフェニルエチル、 3 ーフェニルブロビル、 4 ーフェニルブチル、 5 ーフェニルベッチル、 6 ーフェニルヘキシル、 1.1 ージメチルー 2 ーフェニルブロビル、 2 ーメトキシベッジル、 3 ーエトキシベッジル、 4 ーメトキシベッジル、 3 ー(2 ーメトキシフェニル)ブロ

ピル、4-(4-メトキシフエニル」プテル、2

- プロボキシベンジル、3-(3-プトキシフェ

ニ ル) プロピ ル 、 4 ー (4 ー イソブト キシフエニ

ルコキシカルポニルアルキル若を例示できる。

フェニル以上に世典故として低級アルコキシ兹。

ル) ブチル、 5 - (2 - tert - ブトキシフェニ ル) ペッチル、 6 - (3 - ペッチルオキシフェニ ル) ペキシル、 3 - ペキシルオキシペッジル番等 のフェニル環上に置換器として、炭素 数 1 ~ 6 の 電面又は分数 顔 秋アルコキツ盆を有することの 5

低級アルケニル甚としては、ピニル、アリル、 2 ー ブテニル、 3 ー ブテニル、 2 ー メチルアリル、 2 ー ペンテニル、 2 ー ヘキセニル基等の決策数 2 ~ 6 の直顧又は分数鎖状アルケニル甚を例示できる。

低級アルキルアミノカルボニル低級アルキルあましては、メチルアミノカルボニルメチル、 ブロじルアミノカル ボニルメチル、 ステルアミノカル ボニルメチル、 イソブロじルアミノカル ボニルメチル 、 インカルボニルメチル、 ベッチルアミノカルボニルメチル、 ハキシルアミノカル ボニルメチル、 シーメチル 、 シーメチル 、 シーメチル 、 カーメチル 、 カーメチルアミノカル ボニルブロじん、 4 ー メチルアニノカルボニル ブテル、 5 ー メチルアミノカルボニル ブラル ボニル ブラル ボニル ブランカルボニル インチル、 6

ーメチルアミノカルボニルヘキシル、 ジメチルア ミノカルボニルメチル、ジエチルアミ ノカルボニ カメチル、ジプロピルアミノカルボニ ルメチル、 ジラチルアニノ カルボニ レメチル、ジ ヘキシルア ミノカルボニルメチル、2 - ジェチルアミノカル ポニシエテル、 2 - ジイソブロビシア ヒノカ シボ こんエチル、 4 ージブチルアミノカル ポニルブチ も、ラージペンチルアミノカルボニルペンテル、 6 - ジヘヤシルアミノカルボニルヘヤ シル、 N -メチルー N ーエチ D アミノ カ D ポニ B メチ D 、 N - メチルーNープロピルアミノカルボ ニルメテル、 2-(パーエチルーパーブチルアミノ カルボニル) エチル、3-(パープロピルーパーペンチルアミ ノカルボニル) プロピル、4 - (N - ヘギシルー ドーメチルアミノカルポニル)プチル 苦味のアル 中心部分の炭素敷がし~6の皮質又は分枝類状で ルキル基であるアルキルアミノカルボ ニルアルキ

心筋を倒示できる。

低級アルコキシ薪としては、メトキシ、エトキシ、ブロボキシ、イソブロボキシ、ブトキシ、イソブロボキシ、ブトキシ、イソブトキシ、ペッチルオキシ、ペキシルオキシ苗等の炭素数 1 ~ 6 の直顧又は分枝額状アルコキシ苗を例示できる。

ハロザン原子としては、弗奈、塩素、臭茶及び 沃奈が挙げられる。

低級アルキル 苗としては、エチニル、プロピニル、2ー ブチニル、3ーブチニル、2ーペッチニル、1ーブチニル 茜等の炭素数2~6の 直顧又は分枝類状アルギル 基を例示できる。

本知明の化合物は、個々の方法で製造され得るが、 その好ましい一例として例えば下配反応行程 式に示される方法で製造される。

·(反応行程式-1)

ムアミド、ジメテルスルホーシド。ヘキサメテルリン酸トリアミド等の弾づロトン性無性溶験等が挙げられる。また戯水剤としては、例えばジシクロヘキシルカルボジイミド、カルボニルジイミダリール等が例示できる。化合物(2)に対するアルコール(3)の使用割合は少なくとも等モル、好ましくは等モル~1.5倍モルである。反応温度は週常密としてしていている。反応温度は週常密としていていていていていている。

(3)の方供で用いられる競性独群としては、例えば独取ガス、 漁就機、リン酸、ポリリン酸、三フッ化ホウ素、 過塩素酸等の無機酸、 トリフロロ酔酸、トリフロロメタンスルネン酸、 アートシル酸、 ペンゼンスルネン酸、エタンスルネン酸等の有機酸、 トリクロロメタンスルネン酸

$$(A)_{R}COOH$$

$$(A)_{R}COOR^{7}$$

$$R^{3}$$

$$R^{7}OH$$

$$(3)$$

$$0$$

$$R^{2}$$

$$(1a)$$

(式中4・m,R²及びR³ は創紀に同じ。R⁷ は 低級アルキルアミノ低級アルキル苗を示す。) 一般式(2)の化合物と一般式(3)の化合物との反応 は、避常のエステル化反応の反応条件がいずれる 採用され、例えば(1)溶媒中脱水解の存在下に 総当な神 中で反応させる。(1)の方法で使用さ れる神 級としては、例えば塩化メテレン、クロルエタン等のハロゲン化と 本ルム、ジクロルエタン等のハロゲン化と 素類、ジェチルエーテル、テトラヒドロフラン、 ジメトキシエタン等のエーテル限、ジメチルホル

能水物等の酸無水物、塩化チオニル、アセトッジ メチルアセタールなが例示できる。さらに酸性イ オン交換器 弱も本 発明の 放鉄として用い ることが できる。塩基性触媒としては公知のものを広く使 用でき、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化力リ りム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、 炭酸水源 ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸級等の無燃 塩苗、ナトリウムメチョート、ナトリウ ムエチラ ート等のアルコラートが挙げられる。本 反応は最 溶鉄もしくは溶鉄中のいずれても激行士 る。用い られる溶媒としては、避常のエステル化反応に使っ 用される解媒が有効に使用でき、具体的 にはペン ゼン、トルエン、キシレン等の労働族総 化水素質、 ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロ ロネルム、 四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、 ジェチル エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキ サッ、エ チレックリコールモノオチルエーテル祭 のエーテ 11 類が挙げられる。さらに上紀反応は無 水塩化力

レックム、無水硫酸解、無水硫酸カルックム、無水硫酸解、無水硫酸 力ルックム、無水硫酸解、無水硫酸力ルックム、 五酸化 りゃ の 乾燥 剤の 使用により 有利に行 なっとの 使用 動 合 は 特に 限 立 さ な が は 前 者 に は 前 者 に は 前 者 に は 前 者 に は 前 者 に は 前 者 に は は ち を と し く は な で る。 反応 当 度 は 特 に 限 定 さ れ な い が は 毎 を し り で の で 程 度 定 で も り、 反応 時間 は 選 常 1 ~ 2 0 時 間 段 で さ る。

(反応行巫式-2)

$$(A)_{R}COOH$$

$$(A)_{R}COOR^{0}$$

$$(A)_{R}COOR^{0$$

法、すなわちカルポン酸②に化合物()を倒立ばし クロヘキシシカルボジイマド、カルボニシジイエ タソール郷の脱水剤の存在下に既水舶合させる方 佐、口力ル系ン酸ハライド法、ナなわちカルボン 酸②をハライド体化酸學し、これに化合物(4)を反 おさせる方法、例その他の方法としてカルギン般 (1) を例えば無水酢酸等の脱水剤により、カルネン 母婦水物とし、とれに化合物(4)を反応させる方法、 カルボン酸(E)と例えば低級アルコールとのエステ bに化合物(I)を高圧高級下に反応させる方法等を 林げるととができる。 またカルボン酸(4)をトリフ エニルホスフィッキジェチルクロロホスフェート 毎のリン化合物で括性化し、とれ化化合物(4)を反 店させる方法も超用されりる。のの混合股無水物 ・怯たかいて使用されるアルキルハロカルボン殴と しては、例えばクロル中陸メチル、ブロム平欧メ チル、クロルや殴エチル、プロムや酸エチル、ク ロル手段イソブチル等が挙げられる。混合競無水

〔式中A, N, R²及びR³は茵記に同じ。R⁶ は低級アルキルアミノ低級アルキルアミノ若又 比基 -N N-R5 (R5 は的配に同じ。) を示す。) 一般式(2)の化合物と一般式(4)の化合物なQ化会 物の反応は、避常のアミド結合生成反応に付ける とにより進出される。との場合、数カレボン酸(2) は活性化された化合物を用いてもよい。アミド柏 **合生成反応としてアミド語合生成反応の条件を遊** 用するととができる。例えば价配合酸無水物法、 すなわちカルボン酸(2)にアルキルハロカルボン酸 を反応させて混合酸解水物とし、これに化合物を 反応させる方法、付活性エステル法をたは活性ア ミド法、ナなわちカルボン酸(8)を倒えばノーニト ロフェニルエステル、メーヒドロキシコハク段イ エドエステル、ミーヒドロキシベッソトリアリー シェステル等の活性エステル、またはペンズオキ サリリッー2ーチオッとの活性アミドとし、これ、 に化合物(4)を反応させる方法、(V)カルポジイニド ·

物は避常のショッテンーパウマン反応により得ら れ、とれを適常単版することなく化合物(4)と反応 させることにより本発明化合物(14) が観遊され る。ショッティーパウマン反応は避常塩基性化合 物の存在下に行なわれる。用いられる塩菇性化合 始としてはショッティーパクマン反応に領用の化 **台的が用いられ、例えば、トリエテルアミン、ト** リメチルアミン、ビリジン、 ジメチル アニリン、 N- メチルモルホリッ、4 - ジメチル アミノビリ ジッ、 4.5 - ジアザビシクロ(4. 3. 0) ノネッー 5 (D B N) 、 1,5 - ジアザビシクロ (5,4,0) ウッチセッー5(DBV)、 1,4 - ジ アサビシク D(2,2,2) オクタン(DABCO) 町の有銭塩 茶、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、 炭酸水素力 リウム、炭酸水果ナトリウム等の無機 塩蒸がおげ られる。彼反応は−20~100℃程度、好まし くは0~50℃にかいて行をわれ、反応時間は5 分~10時間展皮、好ましくは5分~ 2時間であ

る。得られた配合酸無水物と化合物(4)との反応は - 20 ℃~ 1 50 ℃程度、好ぜしくは 1 0 ~ 50 でにて5分~10時間程度、好ましくは5分~5 時間包度行なわれる。混合酸無水物法は特に溶鉄 を用いなくてもよいが、一般に溶集中で行われる。 用いられる溶媒は混合酸解水物族に慣用の溶媒が いずれも使用可能であり、具体的には塩化メチレ ン、クロロネルム、ジクロルエタン等のハロゲン 化炭素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳 疫体単化水素類、ジェチルエーテル、テトラヒド ロフラン、ジメトキシエタン等のエーテル類、即 酸メチル、酢酸エチル等のエステル類、ジメチル ホルムア ニド、ジメチルスルネヤシド、ヘキサメ チャリン酸トリアミド等の抑ブロトン性極性帯談 毎水辛げられる。 放供にかける力 DRン酸(2)、ア ルキルハロカルボン酸及び化合物(4)の使用額合は 遊告少くとも当モルづつ使用されるが、カルボン 酸印化対してアルキルハロカルボン酸及び化合物

(4)を1~2倍モル用いるのが好ましい。

上記(2) にハロゲン化剤を反応させて、カルボン酸へライドとし、とのカルボン酸ハライドを単種精製し、又は単盤精製することをく、これに化合物(4)を反応させて行なわれる。

とのカルボン酸ハライドと化合物(4)との反応なは 脱ハロゲン化水震解の存在下に適当な溶薬症鬼な なわれる。脱ハロゲン化水震解としては適常塩 性化合物が用いられ、上記ショッテンーバウス・ 反応に用いられる塩塩化合物のほか、水酸化カリウム、水酸化カリウムメチラートが またリウムエチラートのクリウムメチラールの またリウムエチラートのクリカリ金属の化水、 ナトリウムエチラートののでかにかられる。なか反応化合物のして を通路にいるのではないないでは、 を通路には、ないないないでは、 を通路には、ないないないでは、 を通路には、ないないないでは、 を通路には、ないないないでは、 を通路には、 を述る、 を述る。 を述る、 を述る を述る、 を述る。 を述る。 を述る、 を述る。 を述る。 を述る。 を述る。

用いられるカレダン殴ハライドは、カレダン酸(2)とハロゲン化剤とを無溶解又は溶解中にて反応させて製造される。溶解としては、反応に駆影響を与えないものであれば使用でき、例えばペンピン、トルエン、キシレン等の労強級使化水業額、クロロネルム、塩化メチレン、四级化炭素等のハロゲン化炭化水業額、ジオキサン、テトラヒドロ

上記反応行程式~1 又は~2 で得られ る一般式 (14) の化合物又は一般式 (14) の化合物 中、 Rb が低級アルヤルアミノ 低級アルヤルアミ ノ 甚を示 性化合物としては、例えば水酸化ナトリウム、水 酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、 炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、金属カ リウム、企料ナトリウム、水炭化ナトリウムリチ りム等の無機塩苗、ナトリウムメチラート、ナト リウムエチラート等のアルコラート観、ォープチ ルリチウム、 itrl ープチャリチウム等の低級ア レヤルリテウム等を例示できる。使用されるエポ キシ化剤としては、ヨウ化トリメチルスルホニウ ム等のハロゲン化トリアルキルスルホニウム、ヨ ウ化トリメチルスルホキソニウム毎のハロゲッ化 トリアルキルスルホヤソニウム、フェニルチオメ チ取りチウムなの有機リチウム化合物、トーメチ レセレニウムエチルリチウム、 しっつエニルセレ こウムートーフエニルチオエタン等のセレン化合 物質を研示できる。 株反応は、避常ー30~100 ℃、好ましくは0℃~塩塩付近にて好適に進行し、 1~10時間程度にて終了する。エポチシ化剤の

(式中R²及びR³は触紀に同じ。)

一般式(5)の化合物のエボキシ化反応は、適当な 溶鉱中塩益性化合物及びエボキシ化剤の存在下に 行なわれる。ととで使用される溶媒としては、反応に影響を与えないものであればいずれも使用可 飽であるが、例えばベンゼン、トルエン、キシレ ン等の労音変炭化水深額、クロロネルム、ジスタ ロメタン、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、 ジエチルエーテル、テトラセドロフラン、ジオキ サン等のエーテル類、ペーヘキサン、シクロヘキ サン、ペーオクタン等の配筋皮炭化水素類、 チルスルネキンド、ヘキサメチルリン酸トリアニ ド等の額性滞離等が例示できる。使用される塩素

使用割合としては、通常一般式(5)の化合物に対して通常少なくとも等モル、好ましくは等モル~2 俗モル供とするのがよい。

使用者としては、一般式(f)の化合物に対して通常 少なくとも等せが、好ましくは等もか~7倍セル とするのがよい。故反応は、過常0~100℃、 好ましくは窓路~70℃付近にて好速に進行し、 一般に3~60時間程度にて鉄丁する。

われる。ととで使用される複薪性化合物としては、 金属ナトリウム、金属カリウム、水器化ナトリウ ム、ナトリウムアミド、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭 酸水器ナトリウム袋の銀網塩苗、ナトリウムメチ **ョート、ナトリウムエチョート等の金属アルコラ** ート類、ピリジン、ピペリジン、キノリン、トリ エチレアミン、パメージメチルアニリン等の存储 塩苗尊を例示できる。裕蘇としては、反応に彫築 を与えないものであればいずれる使用できるが、 例えばジェチルエーテル、ジオキサン、テトラヒ ドロフラン、モノクライム、ジクライム毎のエー テレ獣、ベンゼン、トレエン、キシレン等の対称 複数化水素 賢、 m - ヘキサッ、 ヘブタッ、シクロ ヘキサッ等の脂肪旋炭化水素製、ビリジッ、 M. M ジメチルアニリン特のアミン類、ベルージメチ **ルホルムアミド、ジメチルスルホキサイド、ヘキ** サメチルリン酸トリアミド谷の非プロトン性衝性

策額、 臭化リチウム等のハロゲッ化リチウム 国等を例示できる。 終反応は、 通常 0 ~ 1 5 0 ℃、好ましくは 0~ 1 2 0 ℃にて行をわれ、一般に 1~ 1 0 時間程度にて終了する。

(反応行程式-4)

帮緊急が挙げられる。反応選度は、避常 0 ~ 150 ℃、好 支 しくは 窓 巡 ~ 1 2 0 ℃付近とするのがよく、一般に 0.5 ~ 1 5 時間程度で反応は終丁する。一般式 (6) の化合物に対する一般式 (6) の化合物の投用 及としては、避常前寄に対して 装着を 少なくとも 等 き ふ 最 、 好 支 しく は 等 き ル~ 2 倍 き ふ 最 と す るのがよい。

 できる。 放反応は遊常監督~150℃、好ましく は密温~120℃にて好速に巡行し、一般に1~ 15時間程度で終了する。

(反応行程式-5)

(式中、R 、 R^1 及び R^3 は前配に何じ。X は Λ ロゲッ原子を示す。 $R^{2'}$ は水浆原子以外の R^2 (R^2 は前配に同じ)を示す。)

一般式(If) の化合物と一般式四の化合物との反応は、例えば水器化ナトリウム、水器化カリウム、金属カリウム、金属ナトリウム、ナトリウムアミド、カリウムアミド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水器カリウム等の塩益

反応行限式-1及び-2で出発原料として用い ちれる一般式(2)の化合物中、4がメデレン部、 " が1である化合物は例えば下記反応行程式-6又 は-7の方法に従つて観査することができる。

(反応行程式-6)

$$CH_{2}COOR^{e'}$$

$$CH_{2}COOR^{e'}$$

$$R^{3}$$

$$CH_{2}COOH$$

$$CH_{2}COOH$$

$$R^{3}$$

$$R^{3}$$

$$CH_{2}COOH$$

$$R^{3}$$

$$CH_{2}COOH$$

$$R^{3}$$

$$CH_{2}COOH$$

(式中R²,R³及びR^{6'}は前紀に同じ。)

一射式([4] の化合物の離元方法は、適当な溶 鉄中接触避元触鉄を用いて行をわれる。使用され る溶鉄としては、例えば水、砂酸、メタノール、 エタノール、イソブロパノール等のアルコール側、 ヘキサン、シクロヘキサン等の炭化水素類、ジェ チレングリコールジメチルエーテル、ジオキサン、 テトラヒドロフラン、ジェチルエーテル等のエー

一般式即の化合物の加水分解反応は、即配反応行極式 - 4 にかける一様式 (14) の加水分解反応と関係の条件下に行なりことができる。
(反応行根式 - 7)

$$CH(COOR^{2D})_{2}$$

$$CH_{2}(COOR^{2D})_{2}$$

$$O_{R^{2}}$$

$$O_{R^{2}}$$

$$O_{R^{2}}$$

$$O_{R^{2}}$$

$$O_{R^{2}}$$

$$O_{R^{2}}$$

(式中 R², R³ 及び X は飲配 K 同じ。 R¹⁰ は低級 ア ルキ ル 薪 を 示 ナ。)

一般 式似の化合物と一般 式似の化合物の反応は、 遊当な 溶鉄中塩 甚性化合物の存在下に行なわれる。 ここで 使用される溶鉄としては、 例えば ペッセン、 トルエン、 キシレッ等の 芳香族 炭化 水素類、 メタ ノール、 エタノール、 イソ ブロ パノール 等の アル コール 類、 ジクロロメタン、 クロロホルム、 四塩

供丁する。一般式的の化合物の使用数としては、一般式的の化合物に対して少なくとも等电ル、好ましくは等モル~ 2 倍モル級とするのがよい。 塩 苗性化合物の使用量としては、一数式的の化合物に対して過常少なくとも等モル、好ましくは等モル~ 2 倍モル無とするのがよい。

一般大学の化合物の加水分解反応は、約100反応 行限式-4にかける一般式(Id) の加水分解反応 と阿根の条件下に行なりことができる。

一般式時の化合物の製炭酸反応は、酸の存在下、 適当な溶集、例えば胸配加水分解反応で例示され た溶鉄に加えて、キノリン等のアミン類中反応さ せることにより行なわれる。とこで使用される酸 としては、塩酸、降酸等の鉱酸、メートルエンス ルホン酸等の有機酸等を例示できる。酸反応は、 動幣 | 00~250℃、好ましくは | 50~250 でにて行なわれ、適常 | 0分~5時間 極度にて終 丁ナる。

化設業等のハロゲッ化機化水素類、ジェチルエー テル、テトラヒドロフラン、ジオキサンモノグラ イム、ジグライム等のエーテル概、キーヘキサン、 ヘブタン、シクロヘキサン、リグロイン等の解助 族族化水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホャシド、ヘヤサメチルリン雌トリアミド等 の極性溶媒等又はこれらの混合溶媒等を例示でき る。また使用される塩基性化合物としては、金腐 ナトリウム、金銭カリウム、水素化ナトリウム、 ナトリウムアミド、水酸化ナトリウム、水酸化力 リウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水 煮ナトリウム等の無機塩盐、ナトリウムメチョー ト、ナトリウムエチラート等の金銭アルコラート 買、ビリジン、ピペリジン、キノリン、トリエチ ルアミッ、 M. M ージメチルアニリッ等の有幅塩基 尊を例示できる。反応級度としては、遊常り~ 150℃、好ましくは簠蟲~ 120℃付近とする のがよく、一般に 0.5~15時間程度にて反応は

一般式(2*)の化合物中、R²が水祭原子である化合物は、反応行程式-5における一般式四の化合物との反応と同様の条件下に、一般式四の化合物と反応させてR²がR²(R²は前記に同じ)である一般式(2*)の化合物に跨等するととができる。

一部女(I)で変わされる化合物のうち、歌性慈を育する化合物は容弱的に許容し得る塩性化合物としては、例えば水陰化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸、カウム等の金属水酸化物、炭酸、カウム等の金属水酸化物、炭酸、カウム等の金属水酸、カリウム、炭酸、カリウムメデラート、カリウムエデラート等のアルカリ金属アルコラート等のアルカリ金属アルコラート等のアルカリ金属アルコラート等のアルカリ金属アルコラート等のアルカリ金属である化合物は設常のの変弱的に許ない。など、質性の、質性の

原限ン 無傷酸、アートルエンスルネン酸、エタンスルネン酸、シュウ酸、マレイン酸、コハク酸、安臭管酸等の有機酸が挙げられる。

上記の方法で製造される本発明の化合物は、遊常の分離手段、例えば蒸留法、再結品法、カラムクロマトクラフィー、ブレバラティブ障暦クロマトクラフィー、溶鉄抽出法等により容易に反応系より単盤、精製できる。

セライド等を挙げるととができる。 住射 解として 調製される場合には、 放剤及び腿剤剤は 数尚され、

ド状ケイ酸等の吸剤剤、糖製タルク、ステアリン **敵塩、ホウ酸枣、ポリエチレングリコール等の滑** 沢南等が例示できる。さらに錠剤は必要に応じ道 常の耐皮を越した錠剤、例えば磐衣錠、ゼラテン 岐鬼錠、顕符抜錠、フイルムコーデイング錠ある いは二瓜錠、多腐綻とすることができる。丸剤の 影像に成形するに凝しては、祖体としてとの分質 て健楽公知のものを広く使用でき、例えば、ブド り頼、鳥原、チンブン、カカオ脂、硬化植物油、 カオリン、タルク等の眩形前、アラピアゴム水、 トラガット水、ゼラチッ、エタノール等の始合形、 ラミナラン、カンテン等の崩毀前等が何示できる。 坐剤の形態に成形するに取しては、担体として従 来公知のものを広く使用でき、例えばポリエチレ ッグリコール、カカオ耐、高級アルコール、高級 アルコールのエステル額、ゼラチン、半合成グリ

に成形するに疑しては、担体としてとの分野で従 来公知のものを広く使用でき、例えば乳糖、白糖、 塩化ナトリウム、ブドウ糖、尿素、チンブン、炭 殴力ルシウム、カオリン、 始品セルロース、ケイ **殷苺の賦形削、水、エタノール、プロパノール、** 単ショップ、ブドウ雑放、テンプン液、ゼラチン 溶液、カルポキシメチルセルロース、セラツク、 メチルセカロース、リン酸カリウム、ポリピニル ピロリドン等の結合剤、乾燥テンブン、アルチン **競ナトリウム、カンテン宋、ラミナラン宋、段碌** 水楽ナトリウム、炭酸カルシウム、ポリオキシエ チレンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫 酸ナトリウム、ステアリン酸モノグリセリド、デ ップッ、乳額等の樹腹剤、白額、ステアリン、カ カオバター、水素能加油等の崩壊抑制剤、第四級ア ンモニウム塩茶、ラウリル硫酸ナトリウム等の吸 収促適剤、グリセリッ、デンブッ等の保証剤、デ ップッ、乳筒、カオリッ、ペットナイト、コロイ

かつ血酸と等級であるのが好きしく、これらを削い 乳剤及び隠窩所の形態にないて復用されているものか好としてこの分野にないて復用されているものをすべて使用でき、例えば水、エチルコール、エトキシのでは、エチンのカール、エー・カール、エー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カール、ボー・カールがある。これには、ボー・カールのでは、ボートのでは、ボールのでは、ボ

本船明の部期中に合窄されるべき本 船明の化合物の数は特に設定されず広範囲に選択されるが、 都常全組成物中 1 ~ 7 0 重量%、好ま しくは 5 ~ 5 0 食用%である。

特開昭 61-167663 **(13)**

本発明の薬剤の投与豊は用法、患者の年分、性別その他の条件、突患の程度等により適宜選択されるが、避常本発明化合物の食は「B当り件意「
ぬ当り0.6~50時とするのがよい。また、投与単位形態中に有効成分を「0~「000時含有せしめるのがよい。

爽 趋 例

製料例

(1ージエチルメチルアンセニオエト 中シカルボニルー5ーメチルー6ーオ 中ソモルフアントリジンプロマイド	150#
クエン酸	1.0 0
ラクトース	33. 5 0
リッ酸二カルシウム	70. O Ø
ラルロニックF-68	30. 0 Ø
ラウリル旋锹ナトリウム	15.0 #
ポリピニルピロリドン	15. 0 0
ポリエチレングリコール (カルポワックス 1 5 0 0)	4. 5 9
ポリエチレングリコール	45. 0 #
(カルポワックス6000)	
コーッスターチ	30. 0 /
乾燥ラウリル硫酸ナトリウム	3. 0 #
乾燥ステアリン酸マグネシウム	·3. 0 Ø
エタノール・	油位

本 発明化合物、 クエン酸、 ラクトース、 リン酸 ニカ シウム、 ブ シロニック P - 6 8 及びラウリ

l) ージエチルアミノエトキシカル ポニルー5ーメチルー6ーオヤソモ ルフアントリジン	1508
アピセル(商原名、旭化成(株)級)	409
コーンスターチ	30 9
ステアリン酸マグネシウム	2
ヒドロキシブロビルメチルセルロース	109
ポリエチレングリコール6000	3 1
ヒマシ油	409
メタノール	4 0 F

本類明化合物、アピセル、コーンスターチ及びステアリン酸マグネシウムを混合研磨後、糖衣RIO mのキネで打能する。得られた錠剤をヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリエチレングリコールー6000、ヒマシ油及びメタノールからなるフイルムコーテイング解で被殺を行ないフイルムコーティング錠を設置する。

數原例 2

ル双眼ナトリウムを混合する。

上記のな部をワニスで処想し、タルク を飲布し 磁気の吸収を防止する。 本部の周閣に下 強り着を 被威する。内設用のために十分な国歌の ワニス被 現を行う。 総局を完全に丸くかつ帯かに するため にさらに下数解及び平滑被敵が適用される。 所望 の色合が得られるまで着色被概を行う。 乾燥欲、 被収録剤を磨いて対一な光沢の錠解にする。 軽剤例 3

ii - (4 - メチル - 1 - ビベラジニ ルカルポニル) - 6 - オキソモルフア ットリジン	5 1
ポリ エチレングリコール (分 子 愛: 4000)	0. 3 1
塩化ナトリウム	0. 9 8
ポリオキシエチレンソルビタンモノオ レエート	0. 4 9
メタ 盆重硫酸ナトリウム	0. 1 9
メチルーパラベン	0.18 9
うロビルーパラベン	0.02 9
往射用器留水	10.0 2

上記パラペン類、メタ 魚 図 磁 酸 サ ト リ ウ ム 及 び 度 化 ナ ト リ ウ ム を 使 押 し な が ら 8 0 ℃ で 上 紀 の 約 中 最 の 数 智 水 化 溶 解 ナ る。 得 ら れ た 溶 放 を 4 0 ℃ ま で 冷 却 し 、 本 発 明 化 合 物 、 つ ぎ に ポ リ エ チ レ ン ク リ コ ー ル 及 び ポ リ オ ヤ シ エ チ レ ン ソ ル じ タ ン モ ノ オ レ エ ー ト を そ の 溶 放 中 に 溶 解 し た 。 次 に そ の

ーオキソモルファントリジン)42 f 及び三フッ 化ホウ 窓ジエチルエーテル 1 0 配を乾燥 ジクロロ メタン 8 5 0 配に加え、4 時間 盗盗にて提昇する。 反応終了後、反応放を 1 0 % 炭酸ナトリウム 水溶 酸、水の取に洗浄し、乾燥する。 総額袋、 強佐を ペンセン・エーテルにて将結&して 3 4 f の | | ーホルミルー 5 ーメチルー 6 ーオキソモルファン トリジンを得る。

w / 162~164°C

緑色ブリズム状品

遊島な出発駅料を用い、参考例 I と同様にして 下記部 I 姿に示す化合物を得る。

節!疲

将被に注射用蒸留水を加えて起鉄の容易に調製し、 適当なフイルターペーパーを用いて製剤が過する ととにより設備して、注射剤を調製する。

金彩图 1

60%水煤化ナトリウム 15.5 g、 ジメチルス
ルホ中シド 975 配及び 5 - メチル - 6, il - ジ
オキソモルフアントリジン 59.25 g の混合物に、
電素気流下トリメチルスルホニウムアイオタイド
79gを加え、4時間室道で提押する。反応終行 大反応被を氷水に注き込み、ペンセンにて抽出
する。ペンセン暦を水洗後、乾燥する。 潜鉄を留 大し、預性を = - ヘキサンより再結晶して 42 g
のスピロ(オキシラン - 2, il' - 5 - メチル - 6

/ 1 0 5 ~ 1 0 6 °C

緑色ブリズム状品

盘考例 2

スピロ(オキシラン - 2 , il' - 5 - メチル - 6

忽特例	R≥	R3	枯 品 形 (将钴品溶媒)	融 点 (*C)
,	H	H	知色プリズム状 (アセトニトリル)	238~ 240
4	-CaHe	H	無色投状品 (ェーヘナサン)	103. 5 ~105
5	-(C# ₂) ₃ C# ₃	H	無色度状態 (ェーヘナサン)	105~ 106
6	-СН ₂ СН-СН ₂	H	無色療状品 (静康とテルー ターペキサン)	158~ 160
7	-CH ₂ C=CH	Н	無色酸状品 (酢酸セチルー ターヘヤサン)	143. 5 ~145
8	-СН ² СН-С (СН ²) ⁵	Ħ	無色線状品 (幹球エチルー =一ヘキサン)	10B. 5 ~110
9	-CH _R -()	H	無色被状品 (即数エチルー キーヘキサン)	102~ 103. 5
10	-CH 5-CH 3	Н	無色的状態 (即数エテルー パーペーサン)	148. 5 150. 5
11	-CH ² CO ² C ² H ²	Н	解色数状晶 (即段エチルー ョーヘキサン)	106~

华野园	RZ	RЗ	结 品 形 (将结晶熔煤)	胜 点 (°C)
12	-CH2CON CH3	H	無色鱗状晶 (酢酸エチルー ョーヘヤサン)	180~ 181. 5

適当 左出船原料を用い、 参考例 2 と同様にして 下記部 2 妻に示す化合物を得る。

第 2 衰

総 野 例	R2	R3	結 品 形 (再納品排媒)	殿点(℃)
13	Н	Н	細色的球状 (アセトニトリル)	244~ 245
14	-C 2H5	H	無色被状品 (ベンゼンージエ テルエーテル)	140~

-6-オキソモルファントリジン 5.35 I 及び酸化白金 1.0 I を酔散エチ 5.2 5 0 ml に加え、 3 0 ℃、 3 ~ 4 気圧にて接該蓋元を行う。 反応終了後、放政を評去し、評放を盗動する。 部られた残僚を助政エチルにて将結晶して 4.90 I の 2 - クロロー 1 1 - エトキシカルボニルメチル~ 6 - オキソモルファントリジンを得る。

m / 18.4 ~ 185°C

無色ブリズム状品

春寿州 24

2-クロロー 1 1-エトキシカルボニルメチル
-6-オキソモルファットリジッ 1.2 g に 1 0 %
水酸化カリウム 5 0 mを加え、 5 0 mに加熱 提井
する。反応終了後、遊塩酸で酸性とし、折出品を
四取する。酢酸-水にて腎結晶して 2-クロロー
1 1-カルボキシメチルー6-オキソモルファットリジッ 0.87 g を得る。

/ 2 9 7 ~ 2 9 9 °C

_				
常兴	R ²	R ³	始 私 形 (再結晶密集)	職点(***)
15	-(CH ₂) ₃ CH ₃	H	無色針状品 (ベッゼッージェ チルエーテル)	105~ 106. 5
16	-CH ₂ CHCH ₂	H	無色数状品 (ベッゼッージェ テルエーアル)	128. 5 ~150
17	-CH ₂ C=CH	H	無色欲状晶 (ベンゼンージェ チルエーテル)	168~ 169
18	_СИ ₂ СН_С (СН ₃) ₂	H	無色破状晶 (ペッセッージェ チルエーテル)	154~ 156
19	-CH ₂ -()	Ħ	無色破状品 (ペッピッージェ チルエーアル)	187~ 188- 5
20	CH ² ()OCH ²	Н	無色狭状晶 (酢酸エチル)	205. 5 ~~ 207. 5
21	-CH ₂ CO ₂ C ₂ H ₅	Ħ	無色級状品 (ベッセッージェ テルエーテル)	149~ 151
22	-CH2CON CH3	H	解色ブリズム状品 (昨晩エチルー ォーヘキサン・)	215~

参考例 23

2-クロロー 1 1 - エトキシカルボ ニルメテル

经包奶水状

適当な出発取料を用い、参考例24と同様にして 下配筋3変に示す化合物を得る。

第 3 袋

命時例	R [™]	R ³	帕 品 形 (将結晶物態)	為值(20)
25	H	В	解色プリズム 状 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	275~ 277
26	CH 3	Cs	体を計れ品 (数数オテルーの 一人サザン)	227~ 228. 5
27	Н	OCH 3	額急針状品 (節酸 - 水)	243~ 245
28	CH 3	OCH 3	無色針状品 (エタノール)	238~ 239

曲 寿 例 2 9

アルゴッ気液下、金風ナトリウム 0.75 0、 5 エチルマロネート 7.5 以及びエタノール 3 0 以上 り間観したジェチルマロネートのナトリウム塩に 11ークロロー6ーオキソモルフアットリジッ 4.5 0 のペッセッ 5 0 以間被を氷冷既辞下級下す る。 つづいて、 2.5 時間加熱湿漉を行なう。反応 終了後、 帝媒を留去し、 得られた恐族に水を加え、 完分洗浄後、 結晶を声取する。 即破エチルにて将 結晶して 1 1 - 5 エトキシカルポニルメチルー 6 ーオキソモルフアットリジッ 5.46 0 を得る。

m / 2 0 3 ~ 2 0 4 °C

無色ブリズム状品

参与例 30

11-ジェトキシカルボニルメテルー6ーオキソモルファットリジン 4.60 月に40% 水酸化力リウム溶放20 配を加え、60 でにてし時間加熱促体する。反応終了後、適塩酸を加え、酸性とす

水の形に洗浄後、乾燥する。溶鉄を繊維して得られた残廃をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液:クロロホルムーメタノールー 20:1) にて特製する。塩酸ガスーエタノールにて塩酸塩とし、エタノールージエテルエーテルより再始心して 1.57 gの11ージエテルアニノエトキシカルボニルーラーメチルー6ーオヤソモルファントリジン・1 塩酸塩を得る。

冊 ▶ 2 2 3 ~ 2 2 5 ℃ (分解)

般色粉灰状

避当な出発原料を用い、実態例1と同様にして 下記第4変に示す化合物を得る。

数 4 辩

る。析出品を印取し、とのものを無溶解下200 で付近にて30分間加熱する。メタノールにて洗 冷後、酢酸-水にて再結晶し、201011-カ ルポヤシメチルー6-オキリモルファットリジッ を得る。

/ 2 7 5 ~ 2 7 7 °C

無色ブリズム状晶

適当な出発原料を用い、参考例30と同様にして前記参考例24、26、27及び28の化合物を得る。

突施例 1

5 ーメチルー・1 1 ーカルボキシー 6 ーオキソモルフアントリジン 2 67 1 化チオニルクロライド・1 0 減を加え、3 0 分間選流提辞する。反応終了後、過剰のチオニルクロライドを適縮し、ジェチルアミノエタノール 3.51 1 及びペンゼン 5 0 が を加え、4 時間将び磁流提择する。飲冷使、折出品を除去し、卸被を废除水溶すトリウム水溶液、

	1			1
额	BC.	HC #	NC &	1
(a) अभवा	213-215(分解)	186~ 187. 5 (金蘇)	178~ 180 (金斯)	231-233 (分解)
数 品 形 (开始品资本)	無色語本状 (エターキー SIJ和エーキ)			建設を始かれ (13ノーカー ジェデルエーテル)
R3	Ħ	B	Ħ	Ħ
	CH3	-CB3	-C#3	-C#3
R ⁵	-CO ₂ (CE ₂) ₂ N(CE ₃) ₂	$-c_{0_{2}(CH_{2})_{2}^{N(116C_{3}H_{2})_{2}}}$	-CO2(CH2)5N(C2H3)2	θ'8 Θ-CO ₂ (CR ₂) ² μ̄(CR ₂)(C ₂ R ₃) ² δ
紫檀 座	7	9	4"	5

					·
355	BC &	HC &	NC #	ı	ı
(C)	206~ 208 (分類)	229. 5~ 230. 5 (分階)	197~199 (海衛)		
部 略	集色粉末状 (エタノールー ジエチルエーテル)	٠	•	N M R 1)	NWR2)
R3	Ħ	Ħ	Ħ	H	H
Ra	Н	-C ₂ B ₃	-(CH ₂) ₃ CH ₃	EH3-H3 ^E H3-	H2=C=CH
R ⁵	6 -CO ₂ (CH ₂) ₂ N(C ₂ H ₃) ₂	7 -CO ₂ (CH ₂) ₂ N(C ₂ H ₅) ₂	-CO ₂ (CH ₂) ₂ N(C ₂ H ₅) ₂	9 -co_z(CHz)zN(CzHs)z	10 -CO ₂ (CH ₂) ₂ N(C ₂ H ₅) ₂
突旋的	9	2	80	0	0_

	-	-	-	1	T .
五	NC &	HC &	HC.	'	
(0)	191.5-192.5 (金幣)	189.5~191	204.5-205.5(分所)		
発 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	無色粉末状 (エタノールー ジエチルエーテル)	•	着色を本状 (アセトン)	NAR 3)	NHR*)
E 24	20	H	H	Ħ	H
Ra	-CH2-	-CH2-()-OCH5	ER*2°02°E2-	-CH2CON(CH3)2	снэ
R1	11 -co ₂ (CH ₂) ₂ N(C ₂ H ₅) ₂	12 -CO ₂ (CH ₂) ₂ N(C ₂ H ₅) ₂	13 -CO2(CH2)ZN(CZH5)2 -CH2CO2CZH5	-CO2(CE2)2N(C2H5)2 -CH2CON(CH3)2	-CH2CO2(CH2)4(C2H3)2 CH3
张短宝	=	12	5	<u>*</u>	1.5

奖的例 16

「1 ージェチルアミノェトキシカルボニルー 5 ーメチルー 6 ーオ 中ソモルフアットリジッ 2 85 月及び奥化メチル 1 0 ㎡の 2 0 ㎡ クロロホルム形 版 8.5 ㎡ の混合物をオートクレーブに入れ、外盗 6 0 でにて 1 6 時間加湿する。 機械 使、エタノール中にて一度衝性炎処理を行い、 存績 続する。 現 佐をエダノールージェチルエーテルに で将給 品して決 改色粉末状の 1 1 ージェチル、メチルアンモニオエトキシカルボニルー 5 ーメテルー 6 ーオ キ ソモルフアントリジン・プロマイド 1.46 月 を 得 る。

₩ / 2 3 1 ~ 2 3 3 ℃ (分解)

実飾例 17

11-カルボキシー5-メデルー6-オキソモレフアントリジン2月にデオニルクロライド10 がを加え、30分間温度下に免押する。その後、 溶鉄を機箱し、残麼に少量のトルエンを加えて好 機能する。 残性にジメテルホルムアミド 2 0 ㎡、トリエチルアミッ 1.04 紀及び N ーメチル U ペラジッ 0.82 F を加え、 3 時間密温にて提供する。溶解を積極し、 得られた残性をジクロロメタン 施出する。 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、 水、 飽和食塩水の酸に洗浄後、 保破マクネシウムで乾燥する。溶解を検熱を、 保険・クロロホルム・メタノールー 3 0・1)にて 将統 仏 彼・クロロホルム・メタノールー 3 0・1)に て 将統 仏 彼・クロロホルム・メタノールー 3 0・1)に て 将統 仏 で 説 が の こ に 1 ー ビ ペラジニルカル ポニル) ー 5 ー メチルー 1 ー ビ ペラジニルカル ポニル) ー 5 ー メチルー 6 ー オキソモルファン を得る。

/ 2 2 2 ~ 2 2 3 °C

新色針状品

直当な出発反射を用い、実施例17と同様にして下配的5夜に示す化合物を得る。

OK 5 #

実施例	R ¹	Rª.	R3	柏品形 (海柏品部 集)	·股点(°C)	塩
18	-00M1(CH ²) ⁷ M(C ² K ²) ²	CH ³	H	NER ⁵⁾		•
19	-CH ³ CON NCH ³	C#3	H	無色粉末状 (アセトッ)	180~ 182 (分解)	HC 4
20	_con\\n_ch ₃	H	Н	無色を状品 〈酢酸エチル〉	235~ 236 (分解)	1
21	−сон∫нсн ² сн ² он	Ħ,	Ħ	無色針状品 (酢酸エチル)	144~ 146 (分解)	-

- 1) NMR(CDC (3) 8 :
 - 0. 87 (s, 3H, I=7H s), 2. 83 (q, 2H, I=7H s),
 - 2. 56(1, 2H, J-6H1), 4. 07(1, 2H, J-6H1),
 - 4. 60(s, 18), 4. 05-4. 80(m, 28),
 - 2. 25~2. 67(m, 6H)
 - 2. 84(d, J-7Ha
 - 2
 - 3. 24(d, J-8#s
 - 3. 52, 3. 54·(r, 3#),
 - 3. 91, 3. 98(1, 2H, J=6H#).
 - 4. 27(t, J-7Ks
 - 4. 6.0(1, 7-8## / 1#)
 - 6. 67~7. 57(m, 7H),
 - 7. 60~7.90 (=, 1H)
 - 5) NMR(CDC (3) 8 :
 - 0. 95(1, 9H, J-7H#).
 - 2. 53(q, 2H, I-7Hz), 2. 64(t, 2H, I-6Hz),
 - 3. 20~4. 00(#, 2H), 5. 43(#, 1H),
 - 6. 50~6. 70 (m, 1H), 6. 75~7. 37(m, 6H),
 - 7. 50~7..70(m, [H), 8. 30(br, [H)

実施例 2 2

1.1 - 本ルエル- 5 - m - ブ チルー 6 - オ キ ソ セルファットリヴッ 27.75 g、 母 段 2 7 0 st を 知

- 5. 00~5. 40(m, 2H), 5. 78~6. 26(m, 1H),
- 6. 96~7. 43(m, 7H), 7. 67~7. 87(m, [H)
- 2) NMR(CDC43) 8:
 - 0. 99(s, 6H, J=7Hs), 2. 40(g, 4H, J=7Hs),
 - 2. 60(t, 2H, J=7H = 1), 3. 07~3. 27(m, 1H),
 - 3. 12(f, 2H, J-7Hf), 4. 29(dd, 1H,
 - J=(THx, J=2Hx), 4.67(x, 1H),
 - 4. 86 (d d, [H, J-| 7Hs, J-2Hs) ~
 - 7. 00~7. 50(m, 6H), 7. 57~7. 76(m, [H),
 - 7.84~8.00(m, [H]
- 3) NMR(CDC43) 8 :
 - 0. 87 (s, 3H, J-7H s), 2. 34 (s. 2H, J-7H s),
 - 2. 50 (ϵ , 2H, J=6H*), 3. 82 (ϵ , 2H, J=16H*),
 - 4. 00(1, 2H, J-6H1), 4. 55(1, 1H),
 - 4. 95(4, 2H, J-16H*), 6. 80-7. 47(m, 7H),
 - 7. 64~7. 80(m, (H)
- 4) NMR(CDC 43) 8 :
 - 0. 91, 0. 95 (4, 6H, J-7H4).

え、提押下30℃にてKaliani 提被70 f(新寒歌化学網座15 巻のI、150 頁傘殿)を終下する。反応終了後、反応被を米水中に注ぎ込み、ジクロロメタンにで始出し、水洗後、乾燥する。溶鉄を留去し、得られた強強をアセトニトリルにて存結品して 17.1 fの5-n-ブチルー11-カルボキシー6-オキソモルファントリジンを得る。

m / 190.5~192(分解)

飯色ブリズム状品

適当な出角駅料を用い、実施例22と同様にして下配第6夜に示す化合物を得る。

路 6 疫

		,		
実施例	R ²	R3	始 晶 形 (再結晶溶集)	融点 (°C)
23	-C ZH 5	H	無色針状品 (アセトニトリル)	207~ 208 (分解)
24	-CH ₂ CH-CH ₂	Н	無色ブリズム状 品 (アセトニトリル)	210~ 21! (分解)
25	-CH ₂ C=CH	H	無色ブリズム状 基 (アセトニトリル)	208.5~ 209 (分解)
26	-CH 2CH-C CH3	Н	無色針状品 (酢酸エチルー= 一ヘキサン)	186.5~ 187 (分解)
27	-CH 2-{\vec{1}}	H	無色ブリズム状 品 (アセトニトリル)	222.5~ 224.5 (分解)
28	-CH ₂ -{_}-OCH ₃	Ħ	無色針状晶 (アセトニトリル)	228~ 229.5 (分解)
29	-CH ₂ CO ₂ C ₂ H ₃	Н	無色ブリズム状 品(即使エテル ーパーペキサン)	186~ 187
30	~CH2COH ⟨CH3	Н	無色被状品 (酢酸エテルー ーペキサッ)	244.5~ 245.5 (分解)

7. 03~7. 47(m, 6H).

7. 75~7. 93(m, 1H)

適当な出発駅料を用い、実施例31と関係にして下記第7表に示す化合物を得る。

那 7 没

实施例	R6'	R ²	R3	HMR (CDC 63) 8
3 2	Ç _a H ₅	В	och ²	1. 04, 1. 11(3H, t, J-7Hs), 3. 67, 3. 70(s, 3H), 3. 96, 4. 00 (s, 2H, J-7Hs), 6. 03(s, 1H), 6. 63-6. 83(m, 2H), 6. 90-7. 50 (m, 4H), 7. 83-8. 03(m, 1H), 9. 15, 9. 42(srs, 1H)
33	C _R H ₅	СНЗ	OCH 3	1. 13, 1. 21(\$\epsilon\$, \$\frac{1}{2}\text{H}_{\pi}\$\), 3. 45, 3. 47(\$\epsilon\$, \$\frac{1}{2}\text{H}_{\pi}\$\), 3. 67, 3. 70 (\$\epsilon\$, \$\frac{1}{2}\text{H}_{\pi}\$\), 4. 00, 4. 10(\$\epsilon\$, \$\frac{1}{2}\text{H}_{\pi}\$\), 6. 62\(-6. 83\) (\$\pi\$, \$\frac{1}{2}\text{H}_{\pi}\$\), 6. 98\(-7. 40(\$\pi\$, \$\frac{4}{2}\text{H}_{\pi}\$\), 7. 15\(-7. 97(\$\pi\$, \$\frac{1}{2}\text{H}_{\pi}\$\)

実施例3 |

アルゴン気液提择下、60%水準化ナトリウム
0.56 Fのジメチルホルムアミド10 W 溶液中に、ホスホノの酸トリエチル3.15 F を加える。 強温
にて1時間提择後、水冷下、2-クロロー5ーメ
チルー6、11ージオヤソモルファントリジン
3.16 Fのジメチルホルムアミド I 0 0 W 溶液を
終下する。 雪温で一発患弁後、 反応液を 氷水に注
ぐ。 即機エチルで納出し、 沈外 改 決 で で で な か し て な 操 し て ひ か れ し て 3.0 F の 2
ークロロー1 1 ーエトヤシカルボニルメチレンー
5ーメチルー6ーオキソモルファントリジンのシス、トランスの 健会物として 符る。

NMR (CDC 43) 8 : .

1. 07, 1. 22(4, 3H, J-7Ha),

3. 45, 3. 47(r, 38).

3. 98, 4. 05 (e, 2H, J-7H e),

6. 03, 6. 06(, (H).

築施祭 34

2 - メトキシー 1 1 - エトキシカル ポニルメチレン - 6 - オキソモルフアントリジン 1.13 月に2 0 % 水酸化カリウム 5 0 がを加え、 5 0 でにて1時間加熱投丼する。反応終了後、最塩酸で酸性とし、新出品を摂取し、昨酸 - 水より 容易 品して0.2 月の2 - メトキシー!! - カルポキシメチレン - 6 - オキソモルファントリジンを得る。

m / 2 5 4 ~ 2 5 7 °C

無色針状品

避当を出発放料を用いて、実施例3 4 と同様に して下配第8 数配数の化合物を得る。

8

実施例	R²	R ³	結 从 形 (再給品物能)	融点 (*0)
3 5	CH ₃	OCH 3	無色粉末状 (ジエデルエーテ ルーターペキサン)	117~

実施例 36

水冷提件下、6ーオ中ソセルファットリジン
5.09のジメテルホルムアミド50 が溶放化60
%水梨化ナトリウム 1.15 9を徐々に加える。同温度にて30分提件後、αーブロゼ酢酸エチル
3.2 がを加え、さらに1時間提件する。反応終了後、反応被を砕氷水中に住ぎ込み、酢酸エチルにて油出する。水洗袋、乾燥し、溶飲を濃粒を加えて50℃で3時間提件する。反応終了後、緩塩酸で酸性とし、エーテルで抽出し、次いで水洗、乾燥する。
倍级を留安し、得られた透低をリクロインより将
曲品して3.2 9の5ーカルボ中シメチルー6ーオ

選当な出発収料を用い、突旋例37と関係にして前配突施例2~5、7~19、22~31、33及び35の化合物を得る。

類 巫 試 験

ウイスター系維性ラット(160~170g) を1匹変絶会後、試験に供した。エーテル原即下 に正中線に沿つて開設した。歯門を提出させ、経 合糸で結紮した。供試化合物を注射器にて十二指 助内に投与し、閉放し放置した。5時間後、帰収 し、胃放を摂取した。放散及び酸度の抑制率(%) を創定し、結果を飾り後に示した。路第9度では、 10~50%抑制率を十とし、50%以上抑制率 を十十として示した。

供就化合物

- 1. 1 1 ジェチルアミノエトキシカルボニルー 5 - メチルー 6 - オキソモルファットリジッ・ 塩砂塩
- 2 ! しージイソプロピルアミノエトキシカルボ

キソモルファットリジンを得る。

-/175~177°

無色針状品

実施例 37

m / 2 2 3 ~ 2 2 5 ℃ (分解)

無色粉末状

ニルーラーメチルー6 - オキソモルフアットリ ジッ・塩砂塩

- 3. し 1 ージメチルアミノエトキシカ ルポニルー 5 ーメチルー6 ーオキソセルフアットリジッ・ 塩酸塩
- 4. II-ジェチルアミノブロボキシ カルボニルーラーメチルー 6 ーオキソモルファントリジン・麻酔塩
- 5. 11-ジェチレアミノエトキシカルボニレー 5-エトキシカルボニルメチルー6ーオヤソモ レフアントリジン・複数塩
- 6. II ジェチルアミノエトキシカ ルボニルー 5 - ペッジルー6 - オキソモルファットリジッ・治療療
- 7. 11-ジェチルアミノエトキシカ ルボニルー 5-(4-メトキシベンジル)-6-オキソセ ルフアントリジン・複数値
- & 11-(4-メチル-1-ピペラジニルカル

第 9 表

供献化合物	数 与 数	抑 勒 率 (%)		
/L		W放棄	散曲皮	
1	100	++	+	
2	100	++	+	
3	100	++	+	
4	100	++	+	
5	10	+	+	
6	10	+	+	
7	10	+	+	
8	10	+	+	

(以上)

代理人 弁理士 三 枝 英 二〇〇〇〇